# CELL THREE-DIMENSIONAL TISSUE CULTURE METHOD USING HONEYCOMB STRUCTURE FILM

Publication number: JP2002335949 (A)

Publication date: 2002-11-26

Inventor(s): SHIMOMURA MASATSUGU; NISHIKAWA TAKEHIRO; ARAI

KEIKO

RIKAGAKU KENKYUSHO

Applicant(s): R

Classification:

- international: C12M1/00; B32B3/12; C08J9/28; C08L67/00; C08L101/16; C12N1/00; C12M1/00; B32B3/12; C08J9/00; C08L67/00;

C08L101/00; C12N1/00; (IPC1-7): C12N1/00; B32B3/12; C08J9/28;

C08L67/00; C12M1/00; C08L67/00; C08L101/00

- European:

Application number: JP20010152379 20010522 Priority number(s): JP20010152379 20010522

### Abstract of JP 2002335949 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To develop a culture method for forming an ordered cell three-dimensional aggregate similar to a biological tissue. SOLUTION: This culture method for forming the cell three-dimensional aggregate is characterized by casting the hydrophobic organic solvent solution of a biodegradable and amphipathic polymer on or a polymer mixture comprising a biodegradable polymer and an amphipathic polymer on a substrate, evaporating the organic solvent and simultaneously condensing dew on the surface of the cast liquid, evaporating fine water drops formed by the condensation of the dew to form a honeycomb structure film, and then culturing cells on the honeycomb structure film or its oriented film as a substrate for culturing the cells.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

## (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-335949 (P2002-335949A)

(43)公開日 平成14年11月26日(2002,11,26) (51) Int.Cl.7 識別記号 FΙ テーマコート\*(参考) C12N 1/00 C12N 1/00 F 4B029 A 4B065 B 3 2 B 3/12 B 3 2 B 3/12 C 0 8 J 9/28 CFD C 0 8 J 9/28 CFD 4F074 C 0 8 L 67/00 ZBP 4F100 COSL 67/00 ZBP C12M 1/00 C12M 1/00 4J002

	審査請求	未請求 請求り	側の数12 OL (全 7 頁)	最終員に続く
(21)出願番号	特顧2001-152379(P2001-152379)	(71) 出鞭人	000006792 理化学研究所	
(22)出顧日	平成13年5月22日(2001.5.22)		埼玉県和光市広沢2番1号	
		(72)発明者	下村 政嗣	
特許法第30条第1項適用申請有り 平成13年5月7日			埼玉県和光市広沢2番1号	理化学研究所
社団法人高分子学会発行の「高分子学会予稿集 50巻第			内	
5号」に発表		(72)発明者	西川 雄大	
			埼玉県和光市広沢2番1号	理化学研究所
			内	
		(74)代理人	110000109	
			特許業務法人特許事務所サイ	イクス (外3
			名)	
				最終百に続く

#### (54) 【発明の名称】 ハニカム構造体フィルムを用いた細胞の三次元組織培養法

#### (57)【要約】

【課題】 生体組織に類似した秩序だった細胞の三次元 集合体の形成を生体外で行うための培養法を開発するこ

【解決手段】 生分解性かつ両額螺性を有する単独のボ リマースは生分解性がリマーと両親螺性ボリマーとから 成るボリマー混合物の酸水体系標為螺窩液を放射にキャストし、該有機溶媒を素散させると同時に設キャスト 液表面で結構させ、該結構により生じた酸小水滴を蒸発 きせることにより得られるルンム構造体フィルム又は その延伸フィルムを細胞培養用基材として用いて細胞を 指費することを特徴とする、細胞の三次元集合体を形成 する方法。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 生分解性か一両機単性を有する単独のボ リマー又は生分解性ポリマーと両機を指すリマーとから 成るポリマー混合物の健水性有機溶媒溶液を基板上にキ ャストし、終有機溶媒を楽散させると同時に減キャスト 液表面で結落させ、該結潔により生じた酸小水滴を蒸発 させることにより得られるルンム構造体アイルム又は その延伸フィルムを細胞指炎用基材として用いて細胞を 培養することを特徴とする、細胞の三次元集合体を形成 する方法。

【請求項2】 生分解性ポリマーとして脂肪族ポリエステルを使用する。請求項1に記載の方法。

【請求項3】 生分解性ポリマーと両複媒性ポリマーとから成るポリマー混合物として、50~99w/w%の 生分解性ポリマーおよび50~1w/w%の両親媒性ポ リマーからなるポリマー混合物を使用する、請求項1又 は2に記載の方法。

【請求項5】 減水性有機階級高液を、相対爆集50~ 95%の大気下で基板上にキャストし、該有機溶線を蒸 飲させると同時に該キャスト液表面で結婚させ、該結轄 により生じた飲小水滴を蒸発させることにより得られる ハニカム構造体フィルム又はその延伸フィルムを用い る、請求項1から3の何はかに記載の方法。

【請求項6】 ハニカム構造体フィルムの延伸フィルム を用いる、請求項1から5の何れかに記載の方法。

【請求項7】 延伸を一軽鉱伸、二軽鉱伸又は三輪延伸 によって行う、請求項1から6の何れかに記載の方法。 【請求項8】 延伸方向の伸長拳が1.1から10倍の 範囲内である、請求項1から7の何れかに記載の方法。 【請求項9】 ハニカム構造体の直径が0.1~10 加である、請求項1から8の例れがに記載の方法。 【請求項10】 ハニカム構造体フルム又はその延伸 フィルムの両面上において細胞を培養することを特徴と する、請求項1かり9の時はかに記載の方法。

【請求項11】 ハニカム構造体フィルム又はその延伸 フィルムの両面上で特徴される細胞が互いに異なること を特徴とする、請求項1から10の何れかに記載の方 注

【請求項12】 請求項1から11の何れかに記載の方 法により調製される細胞の三次元集合体。

## 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ハニカム構造体フィルムを用いた細胞の三次元組織培養法に関する。より

詳細には、本発明は、生分解性ボリマーと両親媒性ボリマーを用いて調製されるハニカル構造体フィルム又はその延伸フィルムを用いて細胞を培養することを特徴とする。 組配の三次元集合体を形成する方法に関する。 【0002】

【従来が挟修】細胞と材料との相互作用において、細胞 は材料表面の化学的な性質のみならず微細で形状によっ ても影響を受けることが知られている。そこで組織工学 などの限点から細胞の機能制度を目指すとき、細胞と検 抜する材料表面の化学的性質と統細な構造の双方の加工 が重要となる。表面の微視加工法としては、表面加工技 術をして半等体産業等に利用されているマイクロバター 大技術を利用と都服接着面のサイズコントロール、培 養基板への微小清精造の導入、マイクロスフィアによる 微細即凸の件軽などが挙げられ、表面微細附近が細胞の 成長等に大きく影響を及ばすとか知られている。

【0003】これらのマイクロバターン技術を使った表面設定は、非常に高度な技術が必要であり、大量生産が 相楽でい、高フストになる。たどの多くの問題を抱えて いるのが現状である。全く別の表面パターニング技術と しては特殊な構造を有するボリマーの希薄溶液を高温度 下でキャストすることで加エタテルのルニンル構造を 有するフィルムが得られることが知られている。本方法 はバターニングするに当たっての経済性に優れることが 料節である。

【0004】具体的には、サイエンス、1999年、283 巻、ページ373には親水性ブロックと疎水性のブロック からなるロッドーコイルジブロックボリマーであるボリ フェニルキノリンーブロックーボリスチレンを使う例 が、また、ネイチャー、1994年、369巻、ページ387には ポリスチレンと剛直なブロックであるポリバラフェニレ ンとからなるジブロックポリマーを使った例が開示され ている。このように、従来の技術では自己凝集力の強い 部分と柔軟性を発現する部分とを併せ持つ特殊なポリマ 一を利用し、これらのポリマーを疎水性有機溶媒に溶解 し、これをキャストする事でハニカム構造体を調製して いた。一方、本発明者らはシンソリッド フィルムズ、 1998年、327-329巻、ページ854、スープラモレキュラー サイエンス、1998年、第5巻、ページ331、及びモレキ ュラー・クリスタル・リキッド・クリスタル、1998年、 第322巻、ページ305に親水性のアクリルアミドポリマー を主銷骨格とし、疎水性側鎖としてドデシル基と親水性 側鎖としてラクトース基或いはカルボキシル基を併せ持 つ両親媒性ポリマー、或いはヘパリンやデキストラン硫 酸などのアニオン性多糖と4級の長鎖アルキルアンモニ ウム塩とのイオンコンプレックスが同様を方法でハニカ ム構造を有する薄膜を与えることを報告している。 【0005】しかしながらこれらのポリマーでは、得ら れるハニカム構造体の自己自立性に劣ったり、経時的に

ハニカム構造が崩壊するなどの欠点を有するため、細胞

培養用基材として十分な機能を提供するものでなかっ た。

【0006】細胞工学、組織工学等において細胞培養を行う時、細胞の足場となる基材が必要であり、前述の加 く、細胞との相互作用において細胞は最良表面の化学的 な性質のかなかず微細を掛けによっても影響を受けることが知られている、細胞の機能制御を目指すとき、細胞 接触する材料表面の化学的性質と細胞の繊細な構造の 及方の設計が重要となる、ハニカム構造を有する多礼性 フィルムではハニカムパターンが細胞接着面を提供し、 多孔質構造が細胞の支持基盤へのアクセス、栄養の供給 ルートとなることが示されている。

【0007】このハニカム構造フィルムをベースに細胞 ・組織化すれば、その1つの利用方法として人工臓器が 考えられる。しかし人工臓器等にしたときには体内に埋 め込むことが必須となる為。この基材は長期的には生体 のへ吸収されることが望ましい。これまでかい二カム構 造を与える材料で細胞培養に要する時間は安定に構造を 健持し、それ以上では分解するような生分解性材料から 作られたもの状なか、言い報えれば、ハニカス構造体と 細胞工学、細胞培養技術を組み合わせ人工臓器等の医療 用途へ限開するに当たっては生分解性材料を使うことが 必須である。

【0008】このような事情に鑑み 本発明者らは、生 分解性ポリマーが50~99 w/ w%および両観媒性ボ リマーが50~1 w/ w%かかなるポリマーの確水性有 機溶媒溶液を、相対湿度50~95%の大気下で基板上 にキャストし、該有機溶媒を徐々に蒸散させると同時に はキャスト洗表面で結露させ、該結露により生じた微小 水滴を蒸発させることで得られるハニカム構造体、並び に該ハニカム構造体からなるフィルムを提案している

(特顯平11-340568号明細書(本出願時点において未公開)。しかしながら、この方法で作製したハニカム構造を有するフィルムを用いて、生体組織に類似した秩序だった機能の三次元集合体の形成することができるかどうかは不明であった。

#### [00009]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、生体組織に 類似した秩序だった細胞の三次元集合体の形成を生体外 で行うための培養法を開発することを解決すべき課題と した。

#### [0010]

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記課題を 解決するために設意検討を行った結果、ホリ乳酸の自己 支持性ハニカム構造体上下肝実質細胞を指定することに より、肝臓機類似の三次元的細胞集合体構造を形成さ せることができることを見出した。また、ホリ乳酸の自 己支持性ハニカム構造体上で心筋細胞が治療を行ったと ころ、フィルムの各面に接着した心筋細胞が発孔質構造 を介して接着とた二次流心機能限率合体が決定されるこ とを見出した。本発明はこれらの知見に基づいて完成し たものである

【0011】 間ち、本参明によれば、生分解性かつ両親 縦性を有する単強のポリマー又は生分解性ポリマーと両 親媒性ポリマーとから成るポリマー混合物の機火性有機 溶媒溶液を基板上にキャストし、該有機溶媒を蒸散させ ると同形に読やペスト液表面で結構含としているがある。 生して微小水疱疹死急せめることにより得られるかし 人構造体フィルスズはその延伸フィルスを細胞治棄用基 材として用いて細胞を持ずることを特別さする、細胞 の三次元余合体を形成する方法が損使される。

【〇〇12】本売野において好ましくは、生分解作ポリマーとかの成るポリマー混合物の郊水性も横落態落液を使用する。本売明において好ましては、生分解性ポリマーとして脂肪族ポリエステルを使用する。本売明において好ましくは、生分解性ポリマーと南親機能ポリマーとから成るポリマー混合物として、〇〇99w/w%の生分解性ポリマーおよび50~1w/w%の両親機能ポリマーからなるポリマー混合物と使用する。

【0013】本売卵では、耐えば、減水性有機薄燥溶液 を基板上にキャストし、高温度空気を吹き付けることで 該有機の機を楽散させると同時に該キャスト液炎便で 霧させ、該結露により生して敵小水油を漂発させること により得られるハニカム構造体アイル人又はその造成 溶液を、相対温度50~95%の大気下で基板上にキャ ストし、該有機能を素敵させると同時に該キャスト 表面で結露させ、該結露により生した飲小水油を添発さ せることにより得られるハニカム構造体アイルム又はそ の維申マルルを削いることができる。

#### [0015]

【毎明の実施の那態】以下、本発明の実施能権及び実施 方法について詳細に説明する。本発明による細胞の三次 元集合体を形成する方法は、生分解性かつ両線維性を有 する単位のポリマー又は生分解性ポリマーと両機機性が フェとから成るポリマー混合物の液水性有機高端溶液 を基板上にキャストし、該有機溶線を飛散させると同時 に該キャスト液表面で結構させ、該結構により生じた微 小水滴を素発させることにより得られるハニカム構造体 フィルム又はその延伸フィルムを組配培養用基材として 用いて細胞を始養することを特徴とする。

【0016】本発明では、生分解性かつ両視媒性を有する単独のボリマーを使用してもよいし、あるいは、生分 解性を有するポリマーと両視媒性を有するポリマーから 成る海数のボリマーの混合物を使用してもよい。

【0017】本発明で用いることができる生分解性ホリク マーとしては、ボリ乳酸、ボリヒドロキシ溶酸、ボリカ フロラクトン、ボリエチレンアジペート、ボリプチレン アジペートなどの生分解性無助族ポリエステル、並びに ボリブチレンカーボネート、ボリエチレンカーボネート 等の脂肪族ホリカーボネート等が、有機需様への溶解性 の視点から好ましい。中でも、ボリ乳酸、ボリカアロラ クトンがスチの容易き、循格等の視点から変ましい。

(0018)本発明で用いることができる両機様性ボリマーとしては、細胞培養基材として利用することを考慮するとあるのないことが確ましく、ポリエナルングリコール/ボリアのビレングリコールブロック共飛合体、アクリルアミドボリマーを主頭骨格とし、疎水性側鎖としてドデルト基を併せ持つ両機械性ボリマー、或いはンパリンやデオストラン領域、標盤(DNAやRNA)などのアニオン性高分子と長額アルキルアンモニウム塩とのイオンコンブレックス、ゼラチン、コラーゲン、アルブミン等の水溶性ケンパク質を剥水性基とした両機様体リマー等を利用することが望ましい。

【0019】また、生分解性かつ両線媒性を有する単独 のポリマーとしては、例えば、ポリ乳酸-ポリエナレン グリコールブロック共産合体、ポリモーカプロラクトン ーポリエチレングリコールブロック共産合体、ポリリン ゴ酸ーポリリンゴ酸アルキルエステルブロック共産合体 などが挙げられる。

【0020】本発明で用いるハニカム構造体を作成する に当たってはポリマー溶液上に微小な水滴粒子を形成さ せることが必要であることから、使用する有機溶媒とし ては非水溶性 (疎水性) であることが必要である。疎水 性有機溶媒の例としてはクロロホルム、塩化メチレン等 のハロゲン系有機溶媒、ベンゼン、トルエン、キシレン 等の芳香族炭化水素、酢酸エチル、酢酸ブチル等のエス テル類、メチルイソブチルケトンなどの非水溶性ケトン 類、二硫化炭素などが挙げられる。これらの有機溶媒は 単独で使用しても、又、これらの溶媒を組み合わせた混 合溶媒として使用してもよい。疎水性有機溶媒に溶解す る生分解性ポリマーと面親媒性ポリマーの面者の合計の ポリマー濃度は、好ましくは0.01から10重量%で あり、より好ましくは0、05から5重量%である。ボ リマー濃度が0.01重量%より低いと得られるフィル ムの力学強度が不足し望ましくない。また、ポリマー濃 度が10重量%以上ではポリマー濃度が高くなりすぎ、 十分なハニカム構造が得られない。

【0021】また、生分解性ポリマーと画視機能ポリマーを使用する場合、その組成比は特に限定されないが、好ましくは99:1~50:50 (td/vtl)の範囲内である。画視媒性ポリマー比が1以下の場合には、均一なハニカム構造が得るのが困難となる場合があり、3根機性ポリマー比が50以上では得られるハニカム構造体の安定性、特に力学的な安定性が低下する場合があ

【0022】本発明においては該ボリマー有機溶媒溶液 を基板上にキャストレハニカム構造体を測度する。基板 としてはガラス。金属。シリコンウェハー等の無機材 料、ボリプロピレン、ボリエチレン、ボリエーテルケト ン等の消す機溶剤性に使れた高分子、水、流動パラフォ 、液状ホリエーテル等の活が使用できる。中でも、 基材に水を使用した場合、該ハニカム構造体の特徴であ る自立性を生かすことで、該構造体を単独で容易に基板 から取り掛けことができ、数確である。

「0023」本発明で、ハーカム構造が形成される機構 は次のように考えられる。 疎水性有機溶解が感される機構 は次のように考えられる。 疎水性有機溶解が感光すると 5、潜熱を寄うめに、キャストフィル表面の温度が下が り、微小な水の液滴がボリマー溶液表面に凝集、付着す る。ボリマー溶液中の現水性部分の働きによって水と減 粒柱有機構造の側の表面振力が減少し、このため、水敏 粒子が頻繁して1つの限になろうとするに際し、安定化 される。溶塊が蒸発していくに伴い、ヘキサゴナルの形 をした液液が皮熱で充填した形で並んでいき、 懸徐に、水 が飛び、ボリマーが規則正しくハニカム状に並んだ形と して残る。

【0024】従って、該フィルムを測製する環境として は、(1) 疎水性有機溶媒溶液を基板上にキャストし、 高温度空気を吹き付けることでは有機溶媒を水に蒸散 させると同時に該キャスト液表面で結底させ、誘結窓に り生じた酸小水滴を漂亮させる方法;並びに(2) 疎 水性有機溶解溶液・相料想度50~55%の大気下で基板 上にキャストし、該有機溶媒を漂散させると同時に該キ スト液表面で結底させ、結結窓により生じた他小水流 を蒸発させる方法;などが好ましい。このようにしてで きるハニカム構造体のひとつひとつ(個々)の大きさ は、特には限定されないが、対しくはの、1から10 µmであ り、この専門の大きさであれば、細胞治費用の基材とし て粉値に用いることができる。

【0025】さらに、本売明においては、上記のように して作製したハニカム構造体フィルムをそのまま用いる ことに加えて、該ハニカム構造体フィルムを整備するこ とにより伸長した郷代の保別構造を有するフィルムを円 いることもできる。このような整備フィルム上で細胞を 養養した場合、細胞が無況の直線的交配例に沿って配向 する。

【0026】フィルムの延伸の方法は、特に限定されず、例えば、ハニカム構造体フィルムの2以上の端をビンセット又は手でつまみ、伸長方向に引っ張ることにより行うことができる。あるいは、マイクロマニュビレーターを用いて延伸を行うこともできる。

【0027】本発明において、延伸は、一軸延伸、一軸 延伸又は二種延伸の何れでもよい、本売明における延伸 の具体例の根式図を図1に示。図1において、(a) は一軸延伸、(b)は二軸延伸、(c)は三軸延伸を示 し、はは特棒性と延伸方向の立す角を示し、易及びでは 遮伸方向の立す角を示す。本発明において、延伸方向の 伸長率は特に限定されないが、好ましくは1、1から1 0倍の地理内である。伸長率が1、1倍以下では延伸に よる本発別の効果が小さく、また伸長率が10倍以上で はフィルムが破壊され易くなか

【0028】本発明においては、上記のようにして作製 吃たハニカム精造体フィルム又はその延伸フィルムを細 脳培養用基格として用いて補限を培養することにより、 相盟の三次で集合体を形成することができる。本発明の 方法で培養できる。相認の種様は作限でされ、任意の 培養相観、並びに組織から採取した細胞などを培養する ことができる。以下の実施何で示される通り、本発明の 方法で形成したラット目歌は中肝実質細胞の集合体は高 いアルブミン合成能を発現することができ、また本発明 の方法で形成したラット部とい機由来心痛細胞の集合体 はその拍動リエムをフィルムを体で同期させだ動きせ ることができる。従って、本発明の方法によれば、培養 都胞から、生体内における機能を発現する3次元組織体 を形成することが可能である。

【0029】本発明の好ましい熊様においては、まず、 ハニカム構造体フィルムの片側に細胞を播種し、フィル ムへの細胞の接着を確認した後に、その反対側の面に細 腹を播拜し、培養を行う。培養は通常の細胞培養の条件 に準じて行うことができる。即ち、本発明では、ハニカ ム構造体フィルム又はその延伸フィルムの両面上におい て細胞を培養することが好ましい。この場合、ハニカム 構造体フィルム又はその延伸フィルムの両面上で培養さ れる細胞は互いに同一でも異なっていてもよい。細胞培 養に用いる培地の種類は特に限定されず、細胞の種類に 応じて適当な垮地 (例えば、Williams' E垮地、F-1 〇培地、RPM11640培地、EagleのMEM培地、DMEM培地、ま たはこれらの培地に牛胎児血清等を添加した培地等)を 選択することができる。 培養条件は細胞の種類に応じて 適宜選択することができ、一般的にはp H 6~8、温度 30~40℃、5%CO。存在下等の条件下で培養を行 うことができる.

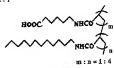
【0030】また、延伸フィルムを細胞培養用基材として用いる場合には、細胞の配列を制御することも可能であり、特に、心筋組織や血管組織などのように細胞の配

列構造を有する組織の用生の場合には有利である。上記 したような本発明による方法により調製される網胞の三 次元集合体も本発明の範囲内である。以下、本発明を実 施例を使って詳細に説明するが、本発明は実施例によっ て何ら限定されるものではない。

# 【0031】 【実施例】実施例1:自己支持性ハニカムフィルムの作

ボリ乳能(分子量: 55,000~160,000)のクロロホルム 溶液(10 s/L)、両親螺性高分子Cap(化学構造 は以下に示す)のベンゼン溶液(0.4 s/L)、ベン ゼンを1: 2.5:6:5の割合(体形比)で混合し、 キャスト溶液を類型した。低等0・mのガラスシール に加11ーの水を張り、この水面上にポリ乳酸一Cap溶 液40ル2一様に時間、液滴が地がらない地域にし を水面上にキャストし、エアボンブで高温度空気を吹き 付けることでハニカムフィルムを得た。水面上に浮いて いるハニカムフィルムを初た。水面上に浮いて いるハニカムフィルムをフレーム(値径5mm)に移 し、自己支持性ハニカムフィルムとした。 「600 a 21

【0032】 【化1】



Capの構造式

【0033】実施例2:自己支持性ハニカムフィルム上 でのラット肝臓由来肝実質細胞の培養

[0034]実施例1で再製した自己法特性ハニカムフ れルムを使用した場合には、フィルムの各面において肝 実質制態が20ょm程度の別みを有する立体化した形態 を採り、肝臓組織に類似した層状の三次元網胞集合体が 形成された。結果を図2に示す。この細胞集合体は高い アルブミン合成能を発現した。一方、細胞へないPLLム 両複雑性高分子キャスト版をフレーム上に設置した自己 支持性フィルムを使用した場合には、肝細胞は厚さ5μ m程度の著しく扁平化した形態を採り、そのアルブミン 分泌能は前者に比較して30%程度であった。

【0035】実施例3:自己支持性ハニカムフィルム上 でのラット胎児心臓由来心筋細胞の培養

自己支持性ハニカムフィルム上でラット版別し歳由来心 新郷度(心熱細胞)の培養を行った。まず、実施例1で 特製した自己支持性ハニカムフィルムの片側に心筋細胞 を括極し、フィルムへの接着を確認した。次に、その反 別側の面にも心筋細胞を指極し、培養を行った。培養は ドー1 0場池を用い、CO<sub>2</sub>インキュベーター内 (CO<sub>2</sub> 濃度=5%、温度=3 TC、相対湿度=8 0%)で行っ た。比較例として細孔のないPLLA 一種媒体店分子 キャスト服をフレーム上に設置した自己支持性フィルム の両面に心筋細胞を指極し、同様の条件で培養を行っ

【0036】実施例1で作製した自己支持性ハニカムフィルムを使用した場合には、フィルムの各面において形成した心筋細胞集合体がその拍動リズムをフィルム全体

で同期させて拍動していた。即ち、フィルムの名而に接 者した心筋細胞が多孔質構造を介しても接着している三 次元心筋細胞独合体が形成された。一方、細孔のないP LLA一両複雑性高ケチキャスト膜をフレーム上に設置 した自己支持性フィルムを使用した場合には、心筋細胞 はその対動リスムを同期させることは無かった。

# 【0037】 【発明の効果】本発明の方法によれば、生体外において

1 大学の別れ「本売かり力はによれば、主味れておい、 生体類似の細胞集合体構造を形成し、さらにその機能の 発現を誘導することが可能である。 【図面の簡単な説明】

【図1】図1は、ハニカム構造体の延伸の様式を示す図である。

【図2】図2は、ボリ乳酸の自己支持性ハニカム構造体 フィルなと接套基材に用いた細胞の三次元培養の概念図 (a)、並びに肝実質細胞をボリ乳酸の自己支持性ハニ 力人構造体フィルムの両面において培養した場合に形成 される三次元組織の質光顕微減写真(b)を示す。

[図1]

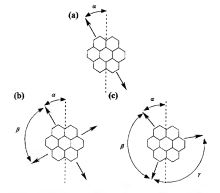


図1 ハニカム構造体の延伸の模式。(a) 一軸延伸、(b) 二軸延伸、(c) 三軸延伸。 α は対称軸と延伸方向のなす角。β、γ は延伸方向のなす角。

#### 【図2】

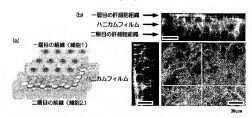


図 2 (a) ポリ乳酸の自己支持性ハニカム構造体フィルムを将業末材に用いた細胞の三次元培装 (b) 肝実質細胞をポリ乳酸の自己支持性ハニカム構造体フィルムの両面において培養した場合に 形成される三次三線像の世光頻像線写真

フロントページの続き

(51)Int.Cl.7 識別記号

//(C08L 67/00 101:00)

内

(72)発明者 新井 景子 埼玉県和光市広沢 2番 1 号 理化学研究所 FI COSL 67/00 テーマスード(参考)

101:00

Fターム(参考) 4B029 AA08 AA21 BB11 CC10 GB09 GB10

4B065 AA91X BC41 CA44 4F074 AA04 AA50E AA50F AA50G

> AA68 AA70 AA76B AA98 CA01 CA02 CA03 CA04 CB47 CC02N CC04X CC04Y CC29X CC29Y CC46 DA53 DA59

4F100 AK42A BA01 DC02A EJ37 EJ38 GB66 GB90 JC00A

4J002 AD002 AD012 BG122 CF181 CF191 CG011 CH022 GB00 GE00